16.12.2004

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application: 2003年12月16日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-418535

[ST. 10/C]:

[JP2003-418535]

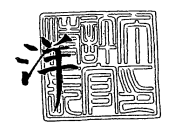
出 願 人
Applicant(s):

キヤノン株式会社

特i

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月27日

), n



特許願 【書類名】 259520 【整理番号】 平成15年12月16日 【提出日】 殿 特許庁長官 【あて先】 C12M 3/06【国際特許分類】 【発明者】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 【住所又は居所】 渡辺 耕平 【氏名】 【発明者】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 【住所又は居所】 宮崎 健 【氏名】 【発明者】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 【住所又は居所】 鹿目 修 【氏名】 【発明者】 東京都世田谷区代沢2-37-5 【住所又は居所】 松田 良一 【氏名】 【発明者】 東京都西東京市田無町1-4-1 【住所又は居所】 藤山 朋代 【氏名】 【特許出願人】 000001007 【識別番号】 キヤノン株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 100123788 【識別番号】 【弁理士】 宮崎 昭夫 【氏名又は名称】 03-3585-1882 【電話番号】 【選任した代理人】 100088328 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 金田 暢之 【選任した代理人】 100106297 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 伊藤 克博 【選任した代理人】 100106138 【識別番号】 【弁理士】 石橋 政幸 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 201087 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】 要約書 1

【物件名】

# 【書類名】特許請求の範囲

#### 【請求項1】

細胞を培養するための培養領域を有する基板と、該基板上に載置可能であり、該細胞領 域の覆い領域を有するシート媒体と、を有する細胞培養用キットであって、

前記培養領域及び前記シート媒体の該培養領域に対する覆い領域の両方が、細胞に対し て生理活性を有する1種以上の生物活性物質を有し、これらの領域の一方が有する生物活 性物質が該領域内に固定されている

ことを特徴とする細胞培養用キット。

#### 【請求項2】

前記培養領域と該培養領域に対する前記シートと媒体側の覆い領域との組み合わせの2 以上を有する請求項1に記載の細胞培養用キット。

#### 【請求項3】

前記培養領域に生物活性物質が固定されおり、該培養領域に対する覆い領域に生物活性 物質が培養液との接触により、該培養液中に放出可能に付着しており、前記シート媒体が 生物活性物質の該培養領域への移送用シートとなっている請求項1に記載の細胞培養用キ ット。

#### 【請求項4】

前記培養領域と該培養領域の覆い領域との組み合わせの2以上を有する請求項3に記載 の細胞培養用キット。

#### 【請求項5】

前記生物活性物質の種類または2種以上の生物活性物質の組み合わせが異なる2以上の 培養領域を有する請求項2~4のいずれかに記載の細胞培養用キット。

#### 【請求項6】

前記生物活性物質の密度が異なる2以上の培養領域を有する請求項2~5のいずれかに に記載の細胞培養用キット。

#### 【請求項7】

前記生物活性物質の種類または2種以上の生物活性物質の組み合わせが異なる2以上の 覆い領域を有する請求項2~6のいずれかにに記載の細胞培養用キット。

前記生物活性物質の密度が異なる2以上の覆い領域を有する請求項2~7のいずれかに記 載の細胞培養用キット。

#### 【請求項9】

前記培養領域が前記基板に設けられた凹部内に形成されている請求項1~8のいずれか に記載の細胞培養用キット。

#### 【請求項10】

前記培養領域が凸状の壁状構造物により囲まれている請求項1~9のいずれかに記載の 細胞培養用キット。

#### 【請求項11】

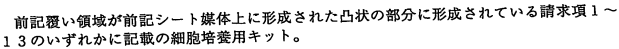
前記シート媒体が少なくとも前記覆い領域において伸縮性または可撓性のあるフィルム からなる部分を有する請求項1~10のいずれかに記載の細胞培養用キット。

前記シート媒体上に生物活性物質を担持する担持層が部分的にまたは全面に形成されて いる請求項1~11のいずれかに記載の細胞培養用キット。

前記担持層が生物活性物質の徐放が可能、もしくは徐放性を付与した生物活性物質を遊 離できる請求項12に記載の細胞培養用キット。

前記覆い領域が前記シート媒体に設けられた凹部内に形成されている請求項1~13の いずれかに記載の細胞培養用キット。

# 【請求項15】



# 【請求項16】

前記覆い領域が前記シート媒体上に形成された凸状の壁状構造物により囲まれている請 求項1~15のいずれかに記載の細胞培養用キット。

# 【請求項17】

請求項1~16のいずれかに記載の細胞培養キットの製造方法であって、

前記培養領域及び前記覆い領域への生物活性物質の付与に、少なくとも液体吐出手段を 用いることを特徴とする細胞培養キットの製造方法。

# 【請求項18】

前記液体吐出手段が、サーマルインクジェット方式による吐出手段である請求項17に 記載の細胞培養用キットの製造方法。

#### 【請求項19】

前記液体吐出手段が、ピエゾインクジェット方式による吐出手段である請求項17に記 載の細胞培養用キットの製造方法。

## 【請求項20】

前記生物活性物質の固定を外部から固定用のエネルギーを加えて行う工程をさらに含む 請求項17~19のいずれかに記載の細胞培養用キットの製造方法。

#### 【請求項21】

請求項1~16のいずれかに記載の細胞培養用キットを用いた細胞スクリーニング法で あって、前記基板に前記シート媒体を載置して、該基板の有する培養領域を該培養領域に 対応する覆い領域で覆い、該細胞領域内に配置した培養液中でこれらの領域の一方に固定 した生物活性物質と細胞とを接触させて細胞を培養する工程と、これらの領域の他方に付 着させた生物活性物質を培養液に供給する工程を、有することを特徴とする細胞スクリー ニング方法。

# 【請求項22】

前記培養液中に前記細胞のスクリーニングに必要な物質を補充する工程を有する請求項 21に記載の細胞スクリーニング法。

#### 【請求項23】

前記シート媒体を同一または異なるシート媒体と交換する工程を有する請求項21また は22に記載の細胞スクリーニング方法。

#### 【請求項24】

前記細胞の形態変化を観察する工程を更に含む請求項21~23のいずれかに記載の細 胞スクリーニング法。

#### 【請求項25】

評価の際に細胞を染色する請求項24に記載の細胞スクリーニング法。

#### 【請求項26】

前記細胞内で合成された物質の定量を行う工程を含む請求項21~25のいずれかに記 載の細胞スクリーニング法。

#### 【請求項27】

前記細胞内に取り込まれた物質の定量を行う工程を含む請求項21~26のいずれかに 記載の細胞スクリーニング法。

#### 【請求項28】

前記放射線量測定、蛍光量測定、発光量測定および吸光度測定の少なくとも1種により前 記物質の定量を行う工程を含む請求項26または27に記載の細胞スクリーニング法。

# 【曹類名】明細書

【発明の名称】細胞培養用基板と生物活性物質移送シートからなる細胞培養用キット、そ の製造方法、それを用いた細胞スクリーニング法

## 【技術分野】

## [0001]

本発明は、細胞に対して生理活性作用を有する一種類以上の生物活性物質の機能、また は2種類以上の生物活性物質の組み合わせによる効果を特定する為、あるいは細胞を用い た生理活性物質のスクリーニングに用いることのできる細胞培養用基板および生物活性物 質移送シートから少なくともなる細胞培養用キット、その製造方法、それを用いた細胞ス クリーニング法に関する。

#### 【背景技術】

#### [0002]

近年、動植物の細胞を種々の条件下において培養する研究、あるいは特定の培養細胞に よる産生物の研究が活発に行われており、特に人工的には合成が不可能であるか、あるい は合成が極めて困難な物質を特定の細胞活動を利用して製造することが多方面において検 討されている。また、細胞の増殖・分化に影響を与える物質を特定し、目的に応じて所望 の細胞を増殖、分化させようという研究が行われており、細胞工学や医工学の急速な進歩 とともに、細胞を用いた超小型バイオセンサーや人工臓器、更にはニューロコンピュータ ーなどが注目を集め、これらに応用すべく活発な研究活動がなされている。

#### [0003]

しかしながら前述のように生体外で細胞を利用するには、細胞を望むように配列させ、 その増殖、分化や物質産出を制御することが不可欠であるが、細胞を配列させ、その増殖 、分化や物質産生を制御する機構が十分解明されておらず、この様な観点で細胞を制御し ながら培養することは極めて困難で、前述のような細胞を利用した研究開発の進展の大き な障壁となっている。また、薬剤の感受性に対する個人差に起因する問題を考慮したテー ラーメード医療の概念は近年広く認知されてきており、そのニーズは高まっているが、こ れまでは、特に技術的理由のために、生理活性を持つ物質の影響については個々の物質の 機能についてのみ研究されることが多く、複数の薬剤の効果の有無や必要量、組み合わせ の効果などを簡便に調べる有効な手法が確立されていない。

#### [0004]

細胞の配列を制御する試みとしては、USP5108926号公報のように、インクジェットプリ ンターを用いて細胞接着性蛋白質を塗布してパターンを形成し、この上で細胞を培養した 例がある。この方法では、細胞接着性蛋白質が塗布されたパターン上で細胞を培養するこ とはできるが、その増殖・分化や物質産出の制御を行い、細胞をスクリーニングすること はできない。また、「蛋白質・核酸・酵素」、45巻、727~734(2000)では、細胞の増殖・ 分化に影響を与える細胞成長因子を基板上にフォトリソグラフィ技術を用いて固定化し、 細胞の増殖・分化に与える影響の検討をしている。しかしながら、細胞成長因子を固定化 した基板を細胞のスクリーニング手段として用いておらず、また、フォトリソグラフィ法 では、生体内に少量しか存在しないこれら生体物質を浪費し、露光、現像といったプロセ スを繰り返さなければならず製造工程が複雑となる。

## [0005]

また、特表2000-512009号公報では、細胞接着性に影響を与える物質を基板上に固定化 し、細胞のスクリーニングを行う方法について提案がなされている。ここでは、基板上に 設けられた反応性官能基と細胞接着性物質を二価の架橋試薬により固定化している。反応 性官能基と細胞接着性物質を結合させる際にフォトリソグラフィを用いており、前述した ことと同様の課題が生じるだけでなく、複数の細胞接着性物質を固定化する際には、すで に固定化されている物質と新たに固定化する物質が所望でない位置で二価の架橋試薬で結 合されることを回避することは極めて困難で、所望の位置に、細胞接着性物質を配置する ことは極めて困難である。また、増殖や分化、更には、物質産出に影響する物質を固定化 することはなく、細胞を各ウェルに接着性物質により固定化し、培養液により培養される 過程で細胞が産生する物質を捉えることで細胞をスクリーニングするものであり、本発明 のように細胞の接着性や増殖、分化、生存、未分化状態の維持、細胞死及び物質産出の少 なくとも1つに影響する物質をスクリーニングするためのものではない。

#### [0006]

また、特開2002-355025号公報では複数の細胞スクリーニング物質を、液滴吐出手段で ベース上の所望の領域に配置して固定化し、異なる細胞スクリーニング機能を有する複数 の領域を有することを特徴とする細胞スクリーニング基板を形成する方法が開示されてい る。この発明では細胞スクリーニング物質が培養液中でスクリーニング基板にすべて固定 化されているために細胞内に細胞スクリーニング物質が取り込めない場合が多い。従って 、この発明は、細胞内に細胞スクリーニング物質が取り込まれることによって、増殖、分 化、生存、未分化状態の維持、細胞死及び物質産出の少なくとも1つに影響する細胞をス クリーニングする場合を除き有効な提案である。

#### [0007]

また、特開2002-328124号公報は生物活性物質の高次数の組み合わせをスクリーニング することを目的としているが、該発明ではあらかじめ基板に付与された生物活性物質の作 用についての効果を見るものであり、生体内において細胞外基質に固定化された状態で作 用する生物活性物質の効果や、細胞の培養過程において、生物活性物質の逐次的な添加に より引き起こされる効果についてスクリーニングすることはできなかった。

#### [0008]

また、特開2003-33177号公報は、多種の薬物・毒物などの化学物質を簡便にアッセイす るために複数の領域に分割された細胞アレイを作成し、得られた各領域に生物活性物質を 付与して同時に多検体のスクリーニングを行うものであるが、該発明では、培養中の細胞 に対して、いちいちディスペンス手段を用いて生物活性物質を付与するために、その工程 でのコンタミネーションの危険性や、専用の生物活性物質の付与装置を構築する必要があ り、簡便に用いることはできなかった。

【特許文献1】米国特許第5108926号明細書

【特許文献 2】 特表2000-512009号公報

【特許文献3】特開2002-355025号公報

【特許文献4】特開2002-328124号公報

【特許文献 5】 特開2003-33177号公報

【非特許文献1】「蛋白質・核酸・酵素」、45巻、727~734(2000)

#### 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

#### [0009]

従って、本発明の目的は、上述の従来例の持つ課題を解消せしめ、簡便な工程で固定化 状態および溶解状態の複数の生物活性物質の効果を同時にみることができる細胞培養用キ ット、その製造方法、およびそれを用いたスクリーニング法を提供し、細胞工学などの研 究をさらに発展させ、また細胞を利用した各種デバイスを作製するための基盤となる技術 を提供することにある。また、本発明の目的は、これら細胞培養用キットを用いて、細胞 に対して作用を持つあらゆる生物活性物質の少なくとも1つに影響する物質のスクリーニ ングを行う方法を提供するものである。さらに、本発明の目的は、細胞を用いて有用な生 物活性物質のスクリーニングを行う方法を提供するものである。

# 【課題を解決するための手段】

#### [0010]

本発明にかかる細胞培養用キットは、

細胞を培養するための培養領域を有する基板と、該基板上に載置可能であり、該細胞領 域の覆い領域を有するシート媒体と、を有する細胞培養用キットであって、

前記培養領域及び前記シート媒体の該培養領域に対する覆い領域の両方が、細胞に対し て生理活性を有する1種以上の生物活性物質を有し、これらの領域の一方が有する生物活 性物質が該領域内に固定されていることを特徴とする細胞培養用キットである。

#### [0011]

この細胞培養キットでは、前記培養領域と該培養領域の覆い領域との組み合わせの2以 上を有することができる。

#### [0012]

更に、この細胞培養キットは、前記培養領域に生物活性物質が固定されおり、該培養領域に対する覆い領域に生物活性物質が培養液との接触により、該培養液中に放出可能に付着しており、前記シート媒体が生物活性物質の該培養領域への移送用シートとなっている構成をとることができる。

#### [0013]

本発明にかかる細胞培養キットの製造方法は、上記構成の細胞培養キットの製造方法であって、前記培養領域及び前記覆い領域への生物活性物質の付与に、少なくとも液体吐出手段を用いることを特徴とする細胞培養キットの製造方法である。液体吐出手段としては、サーマルインクジェット方式による吐出手段やピエゾインクジェット方式による吐出手段が好適に利用できる。

## [0014]

本発明にかかる細胞スクリーニング方法は、上記構成の細胞培養用キットを用いた細胞スクリーニング法であって、前記基板に前記シート媒体を載置して、該基板の有する培養領域を該培養領域に対応する覆い領域で覆い、該細胞領域内に配置した培養液中でこれらの領域の一方に固定した生物活性物質と細胞とを接触させて細胞を培養する工程と、これらの領域の他方に付着させた生物活性物質を培養液に供給する工程を、有することを特徴とする細胞スクリーニング方法である。

#### 【発明の効果】

## [0015]

本発明の細胞培養用キットによれば生物活性物質を簡易な工程で確実に所望の位置に配置することができ、これを用いることで種々の細胞生理活性物質の効果をスクリーニングすることができる。

#### [0016]

具体的には、本発明にかかる細胞培養用キットを用いたスクリーニングによれば、スクリーニングの結果、たとえば、細胞の増殖・分化、生存および未分化状態の維持、細胞死または、物質産出に必要な因子を特定でき、細胞を効率的に培養するための方法を決定することが可能となる。また、固相だけでなく、液相のスクリーニング物質も用いることができるので、固定化状態の生物活性物質と、溶解状態の生物活性物質の組み合わせによる、より生体内に近い状態でのスクリーニングが可能である。さらに、固相と液相またはそれらを組み合わせた場合での効果の違いの検討、また、例えば、薬剤や、いわゆる環境ホルモンといわれる内分泌撹乱物質に対する人の感受性を評価することが可能となる。更に、これらの評価結果に基づいて、種々の疾患に対する人それぞれの診断法を決定することが可能となる。また、細胞を用いて細胞に対して生理活性を持つ有用な生物活性物質のスクリーニングを行うことができる。

#### [0017]

また、細胞培養用基板および生物活性物質移送シートは液滴吐出手段としてインクジェット法を用いる事ができるため、多種の細胞スクリーニング物質を同時に、また液滴数を制御することによって濃度変化をつけて細胞に作用させることが可能である。また、数種類の細胞スクリーニング物質を混ぜ合わせて精度良く細胞培養液に移送できるため、従来は難しかった多元系の生物活性物質による細胞の増殖・分化、生存に対する効果が正確にわかる。また、生物活性物質の逐次的な添加や、異なる組み合わせへの変更が容易である。従って、これらの生物活性物質により引き起こされる効果についてのスクリーニングも簡便になり、有効な手段と成り得る。また、簡単に製造できるため多量に製造し、細胞スクリーニング用移送シートとして安定に保存し、適宜使用できる。

# 【発明を実施するための最良の形態】

#### [0018]

本発明の細胞培養用キットは、複数の区画に分割された培養領域(区画)を有する細胞培養用の基板と、各培養領域を覆う覆い領域を有するシート媒体と、を少なくとも有して構成されている。培養領域及これに対応する覆い領域の一方に細胞に生理活性作用を有する生物活性物質の少なくとも1種が固定され、他方に生物活性物質の少なくとも1種が培養液に放出可能に固着されている。すなわち、生物活性物質は基板側に固定されていてもよいし、シート媒体側に固定されてもよく、基板側に固定された場合はシート媒体側の生物活性物質は培養液に放出可能な状態で固着され、シート媒体側に固定された場合は基板側の生物活性物質は培養液に放出可能な状態で固着される。

#### [0019]

以下、シート媒体側の生物活性物質が培養液へ放出可能に固着され、生物活性物質移送シートとした場合について本発明を説明するが、以下で説明する構成においてシート媒体側に生物活性物質を固定する場合に適用できるものについては生物活性物質を基板側に固定する構成のみに限定されず、シート媒体側に生物活性物質を固定する場合に適用できる

#### [0020]

生物活性物質を基板側に固定する場合のキットは、一種類または複数の生物活性物質を 所望の領域に配置して固定化した細胞培養用基板と、一種類または複数の生物活性物質を 、シート媒体上の複数の領域に配置した生物活性物質移送シートを有するものである。

#### [0021]

前記細胞培養用基板は、各区画に固定化されている生物活性物質の組み合わせが区画によって異なっていてもよい。さらに、前記細胞培養用基板の各区画に固定化されている生物活性物質の密度が区画によって異なっていてもよい。また、前記細胞培養用基板の各区画が、複数の生物活性物質を所望の領域に配置して固定化し、異なる細胞スクリーニング機能を有する複数の領域を有していてもよい。また、2つ以上の各領域から形成される領域群が凹部内に形成されていてもよい。また、2つ以上の各領域から形成される領域群が凸状の壁状構造物により囲まれていてもよい。

#### [0022]

また、前記生物活性物質移送シートにおいて、複数の生物活性物質が、シート媒体上から遊離可能であることが好ましい。さらに、生物活性物質移送シートの複数の領域に、生物活性物質の組み合わせが異なる複数の領域が含まれていてもよい。さらに、前記生物活性物質移送シートにおいて、前記生物活性物質移送シートにおいて、前記生物活性物質移送シートにおいて、シート媒体が少なくとも生物活性物質を保持した領域において伸縮性または可撓性のあるフィルムであってもよい。さらに、前記生物活性物質移送シートにおいて、シート媒体上に生物活性物質をおい。さらに、前記生物活性物質移送シートにおいて、シート媒体上に生物活性物質移送シートにおいて、各領域が凹部内に形成されていてもよい。また、前記生物活性物質移送シートにおいて、各領域がシート上に形成された凸状の部分に形成されていてもよい。また、前記生物活性物質移送シートにおいて、各領域がシート上に形成された凸状の部分に形成されていてもよい。また、前記生物活性物質移送シートにおいて、各領域がシート上に形成された凸状の部分に形成されていてもよい。

#### [0023]

また、前記細胞培養用基板および生物活性物質移送シートの製造は、液滴吐出手段により各生物活性物質を、前記細胞培養用基板の複数の区画または各区画内の複数の領域、または/および遊離可能な生物活性物質移送シート媒体上の複数の領域に配置する工程を含む方法により行うことができる。また、前記細胞培養用基板および生物活性物質移送シートの製造方法として、液滴吐出手段として、サーマルインクジェット方式や、ピエゾインクジェット方式による吐出手段を用いることができる。また、前記細胞培養用基板に生物活性物質を固定化するために外部から固定のためのエネルギーを加えてもよい。

#### [0024]

また、生物活性物質移送シートを用いる場合の細胞スクリーニング法は、前記細胞培養 用基板の生物活性物質の固定領域に接触する培養液中で細胞を培養し、さらに、前記生物 活性物質移送シートの生物活性物質の領域に培養液を接触させ培養液中に遊離溶解させ、細胞を培養する工程を有する。細胞スクリーニング法は、前記領域と接触する培養液中に前記細胞のスクリーニングに必要な物質を補充する工程を有していてもよい。細胞スクリーニング法は、複数の生物活性物質移送シートを使用することにより、前記細胞のスクリーニングに必要な物質を補充する工程を有していてもよい。この場合、生物活性物質をシートを培養中に交換して、同じ生物活性物質を同一培養区画に補給してもよいし、異なるシートに交換して異なる生物活性物質を添加して培養条件の変更を行うこともできる。この変更は必要に応じてた回数で行うことができる。また、徐放性の担持層に生物活性物質を配置した生物活性物質移送シートを用い、培養を行う全て、あるいは一部の期間前記シートを培養液中に接触させることにより、培養液中に生物活性物質を緩やかに細胞に対して付与しながら培養を行う工程を有していてもよい。

#### [0025]

本発明にかかる細胞スクリーニング法におけるスクリーニングは、例えば、以下の項目 の少なくと1つに基づいて行うことができる。

- (1) 基板上の所望の領域での細胞の形態変化を評価する。
- (2) 基板上の所望の領域での細胞内に取り込まれた物質の定量を行う。
- (3) 基板上の所望の領域での細胞内で合成された物質の定量を行う。
- (4) 細胞を染色して形態評価や物質の定量を行う。
- (5) レポーター遺伝子によるシグナルを検出する。
- (6) サイトブロットアッセイにより評価を行う。
- (7) 放射線量測定により物質の定量を行う。
- (8) 蛍光量測定により物質の定量を行う。
- (9) 発光量測定により物質の定量を行う。
- (10) 吸光度測定により物質の定量を行う。

#### [0026]

以下に、更に好ましい実施の形態を挙げて本発明を詳細に説明する。

#### [0027]

本発明の細胞培養用キットの一例を説明する。図1 (A) に示すように、細胞培養用基 板1は、複数の区画に分割されたベース(基体)11に1種類以上(図1においては、3 種類)の生物活性物質12が所望の区画に配置されており、各生物活性物質12はベース 11上に固定化されている。一方、生物活性物質移送シート2は、図1 (B) に示すシー ト21上に2種類以上の生物活性物質22が細胞培養用基板の各区画に対応する所望の位 置に配置されている。また、図1 (C) に示すように、あらかじめシート上に形成された 凸部23上に生物活性物質22を配置することができる。配置には、液滴吐出手段3を用 いることができる。細胞培養用基板1を用いて細胞を培養する際に、培養開始前または開 始後の任意の時期に、図2 (A) に示すように生物活性物質移送シートを細胞培養用基板 1を覆うように被せ、裏面からシートを押し下げて培養液4に接触させて培養液中に生物 活性物質を遊離溶解させることで、細胞培養用基板上に固定化された生物活性物質12と 生物活性物質移送シート上に配置した生物活性物質22を細胞に作用させることで、固定 化状態および溶解状態の生物活性物質(12、22)の組み合わせによる髙次の効果を見 ることができる。また、前述のシート上に形成された凸部23上に生物活性物質22の配 置領域を有するシート (図1 (C)) を用いた場合には、図2 (B) に示すように、シート 2を細胞培養用基板 1を覆うように被せるだけで培養液 4 に生物活性物質の配置領域を接 触させ、遊離溶解させることが可能である。

#### [0028]

本発明において用いることができる細胞としては、原核および真核細胞であればどんなものでも用いることができ、たとえば、細菌細胞、酵母細胞、ニューロン、繊維芽細胞、平滑筋細胞、心筋細胞、骨格筋細胞、グリア細胞、胎性幹細胞、造血幹細胞、肥満細胞、脂肪細胞、原生動物細胞、神経幹細胞、ならびにT細胞およびB細胞を含む免疫細胞などの細胞全体(例えば、形質転換細胞または非形質転換細胞);細胞塊などを適宜選択して使

用できる。

#### [0029]

また、本発明において生物活性物質12および22は、細胞のベース11上への接着性 や、細胞の増殖、分化、生存および未分化状態の維持、細胞死、物質産出、または、細胞 内シグナル伝達や遺伝子発現などに影響を与える培養制御用の物質のことをいい、これに は、細胞外基質蛋白質や細胞の表面と特異的結合能を有する抗体、サイトカインの他、細 胞と結合、あるいは、細胞内に取り込まれ、細胞の増殖、分化、生存および未分化状態の 維持、細胞死、物質産出、酵素活性の阻害、または、細胞内シグナル伝達、遺伝子発現な どに影響を与える化学物質などが含まれる。これらの物質を、細胞に対する働きや細胞内 での局在などを考慮してベース11へ固定化するか、シート21へ配置することを自由に 選択することができる。

#### [0030]

例えば、細胞外基質蛋白質としては、コラーゲンやフィブロネクチン、ラミニンなどが 挙げられる。また、サイトカインの中には、細胞成長因子やホルモンと呼ばれるものが含 まれ、細胞成長因子には、神経成長因子(NGF)、上皮細胞成長因子(EGF)、繊維芽細胞 成長因子 (FGF) 、骨形成因子(BMP)、インシュリン様成長因子 (IGF) 、腫瘍壊死因子 (T NF) などが挙げられる。また、ホルモンとしてはペプチド系のインスリンやカルシトニン 、ステロイド系のアルドステロンやプロゲステロン、アミノ酸誘導体系のエピネフリンや チロキシンなどが挙げられる。また、これ以外の化学物質として、アレルギーを引き起こ すアレルゲンなどの物質や、いわゆる内分泌攪乱物質と呼ばれる種々の化学物質が挙げら れる。また、上記物質に結合し、その物質の細胞内での局在を調べることができるような 抗体や、その機能を抑制する中和抗体などがあげられる。

#### [0031]

また、生物活性物質12および/または22については、ベース11およびシート21 上の領域、あるいは2つ以上の領域から形成される領域群により配置されている生物活性 物質12および/または22の組合せが異なっていてもよい。これにより生物活性物質1 2および22の組合せによる細胞に対する効果の少なくとも1つの違いを見ることができ る。

#### [0032]

また、生物活性物質12および/または22については、ベース11および/または2 1上の領域、あるいは2つ以上の領域から形成される領域群により、配置されている生物 活性物質12および22の密度が異なっていてもよい。これにより生物活性物質12の密 度の変化および/または、22の培養液中での濃度の違いによる細胞に対する生理活性効 果の違いを、より詳細に見ることができる。そして、液滴吐出手段を用いることの大きな 利点の1つは、このように、1つの固定化領域に任意の割合で生物活性物質を容易に配置 することができることである。

#### [0033]

生物活性物質12のベース11上への固定化は、共有結合を介してでも、静電引力を介 してでも、生物学的親和性を用いてもよい。共有結合を介してベース11上に固定化する 場合は、強固な力で生物活性物質12を固定化でき、細胞や培養液などによりその結合力 は影響を受けにくく、安定してベース11上に固定化されている。

#### [0034]

ベース11およびシート21は、生物活性物質12および22を安定して固定および担 持できるものであれば材質や形状はいずれでもよい。具体的には、ガラス基板、プラスチ ックプレート、プラスチックシート、ポリマーフィルム、紙などを好適に用いることがで きる。さらにペース11およびシート21は透明であっても、遮光性のものであっても、 さらには着色されていてもよい。また、ベース11上に生物活性物質12を固定化するた め、あるいは、ベース11上および、シート21上での生物活性物質12および22の安 定性を高めるため、ベース11上の一部、あるいは全面を化学物質により処理したり、放 射線を照射する処理をおこなったりしてもよい。また、生物活性物質が配置されていない 領域に粘着剤や撥水剤が塗布、もしくは印刷されていてもよい。

#### [0035]

また、シート21は伸縮性のあるフィルムを用いることができる。たとえば、シリコン ゴムなどの合成ゴム、天然ゴム、ラテックス、ポリエチレン等のポリオレフィン系フィル ム、ポリメチルペンテン、パラフィン系フィルムなどが好適に用いられる。シート21上 の生物活性物質が配置されている領域を囲むように、細胞培養基板上に形成された壁状構 造物を密着させ、該領域が培養液に接触するまで裏面から押下げ、生物活性物質を培養液 中に遊離溶解させることが出来る。この場合、伸縮性、弾力性あるいは可撓性があれば密 着性がよいので液漏れがしにくいという利点があるため好ましい。

#### [0036]

また、シート21上の生物活性物質22は、シートから容易に遊離できるように生物活 性物質あるいはシートに化学的処理あるいは静電気的処理などを施すことができる。シー ト22から生物活性物質を培養液に移送する方法としては、細胞培養用基板1に形成された 壁状構造物にシート22を密着させ、培養液を生物活性物質が配置された領域に接触するよ うに、細胞培養用基板およびシートを振っても良いし、シート裏面から棒状の突起物を押 し当て、生物活性物質が配置された領域を培養液に接触させてもよい(図 2 (A))。ま た、遊離を行う際に、効率よく遊離を行うために、培養液またはシートに振動をあてても よい。また、生物活性物質移送シートは、シート媒体上に生物活性物質を担持する担持層 を部分的に、または全面に形成することができる。このことにより、生物活性物質を安定 に保持することが可能となる。また、シートは、生物活性物質を担持するための凹部を有 し、生物活性物質が凹部内に形成されていてもよい。あるいは、シート媒体において、凸 状の壁上構造物を形成し、各領域、あるいは2つ以上の各領域から形成される領域群を囲 むことができる。このことにより、液滴吐出手段により配置される液滴の配置を容易にす ることができる。また、シートは、生物活性物質を担持するための凸状の部分を有し、そ こに生物活性物質を担持してもよい。このこのとにより、生物活性物質が配置された領域 を容易に培養液に接触させ、生物活性物質を培養液に移送することができる(図 2 (B)

#### [0037]

生物活性物質移送シート上に凹部、凸状の壁状構造物、凸状の部分を形成するための方 法としては、インジェクション成形、注型成形、チップを熱融着あるいは接着剤によって 貼り合わせて成形する方法、金型等でプレス成形する方法などを用いることが出来る。

# [0038]

上記細胞スクリーニング用基板1上に固定されている生物活性物質12と、生物活性物 質移送シート2上に配置されている生物活性物質22は同じ生物活性物質によって構成さ れていても、異なる生物活性物質によって構成されていても、または、一部の生物活性物 質が同じでもよい。

#### [0039]

上記のような細胞培養用基板1および生物活性物質移送シート2は以下のようにして作 製できる。ベース11およびシート21はまず、必要に応じて前述した処理を行ってもよ い。具体的には、ベース11または21の洗浄を行い、所望でない物質を取り去ったり、 紫外線をはじめとする放射線の照射やコロナ放電を行ったりすることなど様々な化学的物 理的処理を行うことができる。また、細胞培養用基板については、ポリマー材料やシラン カップリング剤などを必要に応じてベース11上の一部あるいは全面に塗布してもよい。

#### [0040]

また、シート21上には、生物活性物質を担持しやすくするための処理を行ってもよい 。処理としては、予めシート上に生物活性物質担持層を全面に形成しておいてもよい。例 えば、アラビアゴム、カンテン、ゼラチン、アンプン、トラガント、結晶セルロース、メ チルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピ ルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、酢酸フタル酸セ ルロース、ポリビニルピロリドン、マクロゴール、ポリビニルアルコール、ポリアクリル 酸、ポリメタクリル酸、メタアクリル酸コポリマー、アルギン酸ナトリウム、線維素グリ コール酸ナトリウム、デンプングリコール酸ナトリウムなどの澱粉類、デキストリン、ア ラビアガム、カラギナン、カンテン、ゼラチントラガント、結晶セルロースなどの天然高 分子やブドウ糖、蔗糖、果糖、キシリトールなどの水溶性化合物が好的に用いられる。こ れらの材料は、必要に応じてベース11上の一部あるいは全面に塗布してもよい。

#### [0041]

担持層の構成を選択することで、担持層に付着した生物活性物質の培養液への徐放性を 得ることができる。また、この徐放性は、生物活性物質をシートに付与する際に、生物活 性物質を含む液体中に徐放性を付与し得る物質(例えば水溶性のスチレンーアクリル樹脂 など)を添加しておくことにより得ることも可能である。生物活性物質を含む液体中に加 える徐放性を付与し得る物質の量としては、10質量%以下、好ましくは5質量%以下がよ

#### [0042]

シート21上に担持層を形成する方法としては、上述の如き材料を適当な溶剤に溶解又 は分散させて塗工液を調製し、該塗工液をシートに塗工して成膜する方法が挙げられる。 塗工方法としては、ロールコーター法、ブレードコーター法、エアナイフコーター法、ゲ ートロールコーター法、バーコーター法、サイズプレス法、シムサイザー法、スプレーコ ート法、グラビアコート法、カーテンコーター法、スクリーン印刷法、フレキソ印刷法、 オフセット印刷法等が挙げられる。以上の如く形成される担持層は、乾燥後の厚みは自由 に設定してもよいが、1~100μm程度となるように形成することが好ましい。

このようなベース11及びシート21上に生物活性物質12を配置する。配置には、液 適吐出手段を好適に用いることができる。液滴吐出手段とは、1滴あたりの体積が100nl以 下の液滴、より好ましくは1nl以下の液滴が吐出可能なもので、マイクロピペット、マイ クロディスペンサーや、インクジェット法を用いた吐出装置が挙げられる。吐出装置が安 価に作製でき、微小な液滴が吐出できる点でインクジェット法を用いた吐出装置を好適に 用いることができる。さらにインクジェット法の中でも、サーマルインクジェット法とピ エゾインクジェット法を好適に用いることができ、サーマルインクジェット法による吐出 装置は、吐出口の微細加工が容易で、生物活性物質12を高密度に配置することができる 。また、ピエゾインクジェット法による吐出装置は、圧電素子の変位により、吐出エネル ギーを発生させるので、生物活性物質に熱的なストレスを付加することがなく、生物活性 物質を安定して吐出できる。

#### [0044]

また、液滴吐出手段を用いる場合には、生物活性物質12および22は、液体化するた め適切な溶媒に溶解される。溶解される生物活性物質の量としては、10質量%以下、好ま しくは5質量%以下がよい。溶剤としては、生物活性物質12および22を安定して溶解 させることができるものであればいずれでもよいが、水が好適に用いられる。水の量とし ては30質量%以上、好ましくは50質量%以上がよい。水としてはイオン交換水(脱イオ ン水)や生物活性物質12および22を安定して溶解させるため種々の緩衝液を使用する のが好ましい。

#### [0045]

また、必要に応じて水溶性溶剤を用いることができる。水溶性溶剤としては、1種類あ たり50質量%以下、好ましくは30質量%以下の範囲で添加するのが良い。水溶性溶剤は水 に溶解するものであればいずれでもよく、例えば、メチルアルコール、エチルアルコール 、n-プロピルアルコール、イソプロピルアルコール、n-プチルアルコール、sec-プチルア ルコール、tert-ブチルアルコール等の炭素数1~4のアルキルアルコール類;ジメチルホ ルムアミド、ジメチルアセトアミド等のアミド類;アセトン、ジアセトンアルコール等の ケトンまたはケトアルコール類;テトラヒドロフラン、 ジオキサン等のエーテル類;ポ リエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等のポリアルキレングリコール類;エ チレングリコール、プロピレングリコール、プチレングリコール、トリエチレングリコー ル、1,2,6-ヘキサントリオール、チオジグリコール、ヘキシレングリコール、ジエチレン グリコール等のアルキレン基が2から6個の炭素原子を含むアルキレングリコール類;グリ セリン;エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテ ル、エチレングリコールモノプチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル 、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル 、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエー テル、トリエチレングリコールモノブチルエーテル等の多価アルコールの低級アルキルエ ーテル類;N-メチル-2-ピロリドン、2-ピロリドン、21-ジメチル-2-イミダゾリン等が 挙げられる。これらの1種又は2種以上を適宜選択して使用できる。これらの多くの水溶性 有機溶剤の中でもジエチレングリコールなどの多価アルコール、トリエチレングリコール モノメチルエーテル等の低級アルキルエーテルが好ましい。

#### [0046]

これらの中でもエタノールあるいはイソプロピルアルコール、又は多価アルコールの低 級アルキルエーテル類を添加することによって、サーマルジェットタイプの場合には、イ ンクジェットの吐出口内の薄膜抵抗体上での生物活性物質付与用インクの発泡をより安定 に行うことができるため好適に用いることができる。

# [0047]

また、本発明にかかる少なくとも生物活性物質12および22を含む液体には、上記成 分のほかに、親水性樹脂の少なくとも1種を含有させることができる。親水性樹脂として は、例えば、リグニンスルホン酸塩、セラック等の天然高分子、ポリアクリル酸塩、スチ レンーアクリル酸共重合塩、スチレンーアクリル酸ーアクリル酸エチル共重合物塩等の、 スチレンーアクリル酸ーアクリル酸アルキルエステル共重合物塩、スチレンーマレイン酸 共重合物塩、スチレンーマレイン酸ーアクリル酸アルキルエステル共重合物塩、スチレン -マレイン酸ハーフエステル共重合物塩、スチレンーメタクリル酸共重合物塩、ビニルナ . フタレン-アクリル酸共重合塩ビニルナフタレン-マレイン酸共重合物塩、β-ナフタレ ンスルホン酸ホルマリン縮合塩、ポリリン酸塩等の陰イオン性高分子、ポリビニルアルコ ール、メチロール化メラミンポリビニルピロリドン、メチルセルロース、ヒドロキシメチ ルセルロース、カルボキシメチルセルロース等のセルロース誘導体等が挙げられる。本発 明においては、これらの樹脂のうちから1種類を選択して、或いは、これらの中の2種類 以上を混合して用いることができる。その他のものとして、例えば、アルブミン、ゼラチ ン、カゼイン、でんぷん、カチオン化でんぷん、アラビアゴム、及びアルギン酸ソーダ等 の天然樹脂等、多数を列挙することができる。親水性樹脂の量は、10質量%以下、好まし くは5質量%以下がよい。勿論、本発明は、これらに限定されるものではない。

#### [0048]

また、生物活性物質12を生物活性物質移送シートから徐放性を付与して遊離させる場合 にも、親水性高分子化合物を添加できる。たとえば、ポリビニルアルコール、ポリアクリ ル酸塩、ポリメタクリル酸塩、メタアクリル酸コポリマー、メチルセルロース、エチルセ ルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒド ロキシプロピルメチルセルロースフタレート、酢酸フタル酸セルロース、ポリビニルピロ リドン、などが徐放性付与に好適に用いられる。上記親水性樹脂は、1~10質量%の範囲 でより好ましくは2~5%の範囲で添加する。勿論、本発明は、これらに限定されるもの ではない。

#### [0049]

また、本発明にかかる少なくとも生物活性物質12および22を含む液体には、上記成 分のほかに必要に応じて所望の物性値を持つ溶液とするために、界面活性剤、消泡剤、防 腐剤、無機塩類、有機塩類等を添加することができる。

#### [0050]

例えば、界面活性剤としては生物活性物質12および22に対して保存安定性等の悪影 響を及ぼさないものであればいずれでも用いることができ、例えば、脂肪酸塩類、高級ア ルコール硫酸エステル塩類、液体脂肪油硫酸エステル塩類、アルキルアリルスルホン酸塩 類等の陰イオン界面活性剤、ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、ポリオキシエチレンアルキルエステル類、ポリオキシエチレンソルビタンアルキルエステル類、アセチレンアルコール、アセチレングリコール等の非イオン性界面活性剤があり、これらの1種又は2種以上を適宜選択して使用できる。

#### [0051]

細胞培養用基板については、液滴吐出手段によりベース11上の所望の位置に生物活性 物質12を配置した後、生物活性物質12をベース11上に固定化する。ベース11上に 生物活性物質12を固定化するために、生物活性物質12に予め固定化に必要な処理を行 ってもよいし、基板上に予め固定化に必要な処理を行ってもよい。生物活性物質12への 処理としては、共有結合に必要なアミノ基、カルボキシル基、ジスルフィド基、エポキシ 基、カルボジイミド基、マレイミド基などの官能基を生物活性物質12へ導入してもよく 、静電引力を介して結合させるのに必要な金属および無機酸化物微粒子やカチオン性高分 子やアニオン性高分子など帯電可能な物質を結合させてもよい。また、生物学的親和性を 用いて結合させるために、アビジン分子やビオチン分子を結合させてもよく、抗原分子や 抗体分子など生物学的親和力により結合しうる物質を結合させてもよい。また、基板表面 に、高分子やシランカップリング剤をコーティングし、共有結合に必要なアミノ基、カル ボキシル基、ジスルフィド基、エポキシ基、カルボジイミド基、マレイミド基などの官能 基を導入してもよいし、基板表面を帯電させるため、金、銀、白金、鉄などの金属やイン ジウム錫酸化物、酸化チタン、酸化亜鉛などの無機酸化物さらにはポリアセチレン、ポリ ピロール、ポリアニリン、ポリチオフェンなどの導電性高分子など、導電体層や半導体層 を予め基板表面に形成してもよい。更には生物活性物質12に導入した生物学的親和性を 有する物質と結合力を有するビオチン分子やアビジン分子、抗体分子や抗原分子、抗体結 合能を有するプロテインAなどの蛋白質をベース11表面に設けてもよい。これら物質を 導入することにより、ベース11表面と生物活性物質12の結合力を強固なものにするこ とができる。

# [0052]

固定化の際には、光をはじめとする放射線照射や、加熱などによりエネルギーを外部から加えてもよい。これらエネルギーを外部から加えることでベース11表面と生物活性物質12の結合を促進することができる。

#### [0053]

以上のようにして細胞培養用基板1および生物活性物質移送シート2が作製できる。

## [0054]

作成した細胞スクリーニング用基板1および生物活性物質移送シート2は容器に入れ長期に保存することができる。容器には、乾燥剤や脱酸素剤などと一緒に封入すればより好ましく安定に保管できる。また、簡便にフィルムなどでラミネートしたりすることもできる。

#### [0055]

次に前述した細胞培養用基板 1 および生物活性物質移送シート 2 からなる細胞培養用キットを用いて細胞を培養する方法について述べる。細胞培養用キットを用いて細胞を培養することにより、細胞が生物活性物質による様々な影響を受けながら培養されることになる。細胞を培養する前に必要に応じて細胞培養用基板およびシート上に放射線や紫外線などを照射したり、アルコール溶液で洗浄することにより殺菌処理してもよい。これにより所望でない微生物などにより培養に悪影響が及ぼされないようにすることができる。

#### [0056]

また、細胞培養用基板1および生物活性物質移送シート2からなる細胞培養用キットを用いて細胞を培養している際、生物活性物質移送シートは培養の間ずっと培養液中に浸していてもよいし、途中で除去してもよい。また、一定期間の細胞培養後、所望の領域の培養液中に所望の物質を添加してもよい。これにより細胞に対する生物活性物質の濃度をコントロールしたり、作用させる物質を追加したり、影響を変化させたり、基板上への接着性を変化させたりすることができる。培養液中に所望の物質を添加する方法として複数の

シートを時間をずらして培養液に接触させることなどをしてもよい。あるいは、培養の途 中に培養液を交換し、異なる生物活性移送シートを用いてもよい。これにより、異なる組 み合わせの生物活性物質を培養の任意の時点で作用させることができ、簡便に培養条件の 変更をことが可能となる。または、細胞培養後のスクリーニングの際に指示薬など所望の 物質を所望の領域に添加してもよい。これにより、スクリーニングを容易に行うことが可 能となる。

## [0057]

また、細胞培養用基板1および生物活性物質移送シート2からなる細胞培養用キットを 用いて細胞を培養している際、あるいは一定期間の細胞培養後、培養細胞群を基板上から 取り外してもよい。これにより、培養細胞が取り除かれた基板を再度利用することができ 、また、取り外した培養細胞群を人工的に作製した生体組織あるいはその一部として利用 することもできる。具体的な方法としては、培養後のスクリーニング基板をトリプシン処 理することにより、培養された細胞群を取り除くことができる。これにより再度基板を利 用することができる。この基板の再利用は、生物活性物質を基板に固定したことで、細胞 が当該スクリーニング物質を代謝系に取り込めなくしたことによって得られる効果の一つ である。また、ポリ (N-イソプロピルアクリルアミド) のような温度応答性高分子を予め 基板上に塗布し、その上で細胞培養すると、温度を約30℃以下にすれば、培養された細胞 群はポリマー表面の水和状態の変化により基板から取り外すことができる。これにより細 胞群を生体組織などに利用することができる。

#### [0058]

次に前述した細胞培養用基板1および生物活性物質移送シート2からなる細胞培養用キ ットによって細胞を培養し、細胞および基板上に固定化された物質およびシート上から培 養液中に溶解する物質のスクリーニング法について述べる。スクリーニング手段としては 前述した細胞培養用基板1上で培養された細胞の形態変化を観察する方法を用いることが できる。顕微鏡は、光学顕微鏡はもちろんのこと、走査型電子顕微鏡、透過型電子顕微鏡 や走査型プローブ顕微鏡、蛍光顕微鏡など、細胞の形態が観察可能なものであればいずれ でもよい。細胞が培養された細胞培養用基板を前記顕微鏡の観察位置に配置し、顕微鏡観 察により細胞の形態を観察する。顕微鏡により細胞形態を観察することのみでスクリーニ ングが可能であり、簡易な方法で評価を行うことができる。また、評価の際には細胞を染 色してもよい。細胞染色を行うことにより、細胞が高密度に増殖した場合や、分化により 細胞同士が融合し、多核細胞となった場合などは顕微鏡での観察による評価を容易に行う ことができる。

#### [0059]

また、形態観察以外にも細胞が基板上に接着し、または増殖や分化をする過程やその結 果、細胞によって産出された物質や細胞内に取り込まれた物質を定量し、スクリーニング 手段として用いてもよい。ここで、定量対象が直接評価できない場合は、その代替となる 物質を定量してもよく、具体的には遺伝子工学の手法を用いて、所望の定量対象となる蛋 白質の遺伝子付近に定量可能な蛋白質の遺伝子を組み入れ、その定量可能な蛋白質を定量 することで所望の蛋白質を定量してもよい。これら物質を評価することで、基板上に固定 化された物質により細胞内でどのような変化が起きているかを詳細に調べることができ、 細胞内での情報伝達機構の解明にもつながる。細胞内に取り込まれた物質で評価を行う場 合は、予め取り込まれるであろう物質に評価可能な指標を設けておくことも可能で比較的 容易に定量が可能である。

#### [0060]

これら物質の定量には、放射性化合物より放出される放射線量を測定する方法や、蛍光 物質で標識された物質から発せられる蛍光量を測定する方法、更には、発光物質から発せ られる発光量を測定する方法や色素の吸光度を測定する方法がある。

# [0061]

放射性化合物より放出される放射線量を測定する方法では、水素、炭素、窒素、リン、 硫黄などの生体内に多く含まれる元素の放射性同位元素により置換された化合物を用いて 、それら化合物から放出される放射線量を測定する方法が非常に感度がよく、しかも、こ れら物質は化学的な性質は通常の化合物と変わらないので、細胞の代謝活動に影響を与え ず、生体内と同様の現象が観察可能である。

#### [0062]

また、蛍光物質による標識は比較的容易で、低分子化合物でもあるので細胞の代謝活動 に与える影響が少ない。また、抗原抗体反応を用いた定量法によって細胞で産出された物 質などを定量する場合、蛍光物質で標識された抗体は種々市販されており、測定感度も高 いので、蛍光測定による評価は有効である。

# [0063]

さらに発光物質から発せられる発光量を測定する方法では、発光量は髙感度に測定が可 能なため、ごくわずかな変化も捕らえることが可能である。スクリーニング物質による接 着や増殖、分化、あるいは物質産出に伴って発現される遺伝子が特定されている場合には 、その遺伝子付近にルシフェラーゼ遺伝子などを導入しておき、遺伝子発現とともに産出 されるルシフェラーゼ量をATPとルシフェリンの添加で生じる発光量により測定する。こ のことにより、スクリーニング物質による影響を発光量で評価することが可能である。

#### [0064]

色素の吸光度を測定する方法では、酵素反応などを併用することにより色素による吸光 度の増幅が可能で、微量の物質の定量も可能となる。

#### 【実施例】

#### [0065]

以下に実施例を挙げて、本発明をより詳細に説明するが、これらの実施例は、本発明の より一層の深い理解のために示される具体例であって、本発明は、これらの具体例に何ら 限定されるものではない。なお、特に表示していない限りは「%」は質量基準である。 実施例1

生物活性物質を組み合わせて細胞に作用させるため、以下の方法を用いた。生物活性物 質として塩基性繊維芽細胞成長因子 (bFGF) 、インスリン様成長因子-I(IGF-I)、骨形成 タンパク質-2(BMP-2)を用いた。まず、生物活性物質を基板上に固定化するために、ポリ スチレン製の96穴の細胞培養用プレートに、以下の方法により、基板に処理を施した。

#### [0066]

Poly-L-lysineでコートした培養用基板にTresylchlorideによってトシル化した活性化 デキストランの溶液(1.5 mg/ml)を添加し、基板と活性化デキストランを結合させた。次 に、bFGFおよびIGF-Iを含む炭酸緩衝液それぞれ用意し、基板に組み合わせ、量を変えて 添加し、4℃12時間静置することでbFGFおよびIGF-Iが単独および組み合わせ・密度を変え て固定化された領域および非固定化領域を作成し、細胞培養用基板を作製した。

#### [0067]

次に、5%グリセリンおよびBMP-2を20μg/mlと含む溶液を作成し、インクカートリッジ を70% エタノールで洗浄後、この溶液を充填した。次に、予め殺菌灯で滅菌した前記96 穴プレートの各穴に対応する位置に突起物を有するポリスチレンシートの突起上にBMP-2 をキヤノン製インクジェットプリンターPIXUS950iで段階的に密度を変えて配置し、生物 活性物質移送シートを作製した。

#### [0068]

次に、FBSを2%含むDMEMを培養液として上記の96穴の細胞培養用基板に注入した。

[0069] 次に、上記生物活性物質移送シートを上記96穴細胞培養用基板の各穴に対応するように 被せ、細胞培養用基板の各領域の壁面とシートを密着させた。これにより、突起上に形成 された生物活性物質の配置領域が接触し、生物活性物質の溶解を早めるために振動を与え 、BMP-2を培養液に溶解させた。次に、細胞培養用基板の各穴に牛胎児血清(FBS)を2%含 むDMEM (Dulbecco's Modified Eagle's minimum essential medium) 培地に懸濁したマウ ス骨格筋細胞株C2C12を 5 0 0 個/穴になるように加え、 5 %CO2 を含む湿潤空気中で37℃ 、96時間培養した。

# [0070]

培養後の細胞培養用基板を光学顕微鏡観察するとbFGF存在領域では細胞が増殖し、IGF-I存在領域では筋分化、BMP-2存在領域では骨分化が濃度依存的に促進されている様子が観 察された。次に、培養後の細胞を10%ホルマリンで15分間、メタノールで15分間処理し、 蛍光色素 を30分反応させ、DNAを蛍光染色した。700nmでのDNAの蛍光量を測定し、これを 増殖の指標とした。また、各区画の細胞群を凍結破砕した溶液中のクレアチンキナーゼ(C K)、アルカリフォスファターゼ(ALP)の酵素活性値を測定し、溶液中の総タンパク量との 比で求めた比活性をそれぞれ筋分化、骨分化の指標とした。この結果、固定化されたbFGF 、固定化されたIGF-I、および溶解状態のBMP-2の3因子の細胞に与える作用の複合的な解 析ができた。

#### [0071]

#### 実施例2

生物活性物質としては上皮細胞成長因子(EGF)と神経細胞成長因子(NGF)を用いた。 まず、実施例1と同様の手法を用いて、ポリスチレン製の96穴の細胞培養用プレートに 、段階的に密度を変えてEGFが固定化された領域および非固定化領域を作成し、細胞スク リーニング用基板を作製した。次に、伸縮性のポリオレフィンシートに担持層としてヒド ロキシプロピルセルロースをバーコーターを用いて塗布し、60℃10分間の加熱を行い 担持層を形成した。次に、シートにキヤノン製インクジェットプリンターPIXUS 950iを用 いてEGFとNGFをシートに配置し、複数の生物活性物質の領域を持つ生物活性物質移送用シ ートを作製した。これらの細胞培養用基板および生物活性物質移送シートを用いて細胞の スクリーニングを行った。

# [0072]

予め殺菌灯で殺菌した細胞培養用基板に、生物活性物質移送シートを被せ、シートの裏 面から突起物を押し当て生物活性物質を含む各領域を培養液面まで押し下げ、軽く振盪さ せながら15分間接触させ、生物活性物質を培養液中に溶解させた後、2%FBS添加RPMI(R oswell Park Memorial Institute) 1640培地に懸濁した神経細胞株PC12を500個/区画加 え、5%CO2を含む37℃の湿潤空気中で37℃、48時間培養した。次に、培養液を取り除き、 細胞の増殖および分化の程度を評価するために、細胞を固定し、ヘマトキシリン・エオジ ン染色により細胞を染色し、このようにして調製した基板を光学顕微鏡で観察、細胞の核 および細胞の形態を評価した。その結果、固定化状態のEGFは溶解状態のものに比べ、PC1 2細胞に対して作用が異なることが確認された。これにより、溶解状態の成長因子と固定 化状態の成長因子の組み合わせによる細胞に対する効果を簡便に調べることが出来た。

#### [0073]

#### 実施例3

ラットにマウスbFGFを抗原として免疫し、2ヵ月後にマウス脾臓細胞を取り出し、ミエ ローマ細胞と融合することで得られたハイブリドーマから、多数のモノクローナル抗体産 生ハイブリドーマを得、そこから96種類のモノクローナル抗体を精製した。次に、培養用 基板として、ポリスチレン製96穴プレートにマウスbFGFを200pg/mm²で固定化した。次に 、パラフィルム上にヒドロキシプロピルセルロースをバーコーターを用いて全面に塗布し 、得られたモノクローナル抗体を前記96穴プレートの各穴に対応する位置にキヤノン製イ ンクジェットプリンターPIXUS 950iを用いて配置したシートを作製した。上記培養基板上 にDMEM培養液を75μ1加え、さらにシートをかぶせ密着させ、培養液とスクリーニングシ ートの抗体配置領域に基板を接触させ、抗体を培養液中に移送した。

# [0074]

次に、筋細胞株C2C12細胞を6×10<sup>4</sup>個/ml含むDMEMを各穴に75μ1加え、5%CO<sub>2</sub>湿潤空気 中、37℃で培養を行った。48時間後、0.002% の5-bromo-2'-deoxyuridine(BrdU)を培養 液に加え、3時間後に培養液を取り除き、メタノールで細胞を30分処理した。次に、増殖 の状況を評価するために、FITC標識抗BrdU抗体で染色し、さらにHoechst33258を一万倍に 希釈し、5分反応させ、核を染色した。余分な染色液をリン酸等張緩衝液で洗った。この ようにして調製した基板を蛍光顕微鏡で観察、染色されている核の数を評価した。また、

蛍光定量法によりBrdUで標識されたDNAを含む核の数を定量した。

#### [0075]

その結果、3つの区画においてBrdUの蛍光が他の区画に比べ低い区画が存在し、その区 画に対応するモノクローナル抗体A、B、CがbFGFの増殖促進効果を効率よく抑制する中和 抗体であると確認することができた。

#### [0076]

#### 実施例 4

実施例3において得られた3つの中和抗体のbFGFの機能抑制効果の濃度依存性を調べる ために、bFGFをポリスチレン製96穴プレートに異なる濃度で固定化された細胞培養用基板 を用意した。次に、パラフィルム上にヒドロキシプロピルセルロースをバーコーターを用 いて前面に塗布し、インクジェットプリンターを用いてbFGFの中和抗体A、B、Cを、前記 細胞培養用基板の各穴に対応する位置に印字したシートを得た。次に、スクリーニング基 板に培養液を75 µ l加え、スクリーニング用シートをかぶせ、中和抗体の配置領域と培養 液を接触させ、攪拌し、中和抗体を培養液中に移送した。次に、筋細胞株C2C12細胞を6 ×10<sup>4</sup>個/ml含むDMEMを細胞培養用基板の各穴に75μl加え、5%CO2湿潤空気中、37℃で 培養を行った。

48時間後、培養液を取り除き、メタノールで細胞を30分処理、乾燥させて固定した。次 に、増殖の状況を評価するために、Hoechst33258を一万倍に希釈し、5分反応させ、核を 染色した。余分な染色液をリン酸等張緩衝液で洗った。このようにして調製した基板を蛍 光顕微鏡で観察、染色されている核の数を評価した。その結果、bFGFの中和抗体が移送さ れた区画において、中和抗体の濃度が高くなるほど細胞の数が少ないことがわかり、bFG Fの増殖促進効果が抑制されていることがわかった。また、細胞数の比較から、抑制効果 はB、C、Aの順に強いことがわかった。

# 【図面の簡単な説明】

### [0077]

【図1】 (A) ~ (C) は液体吐出手段を用いた細胞培養用キットの製造方法の一例 を説明するための図である。

【図2】(A)及び(B)は細胞培養用キットを用いた細胞培養工程の一例を説明す るための図である。

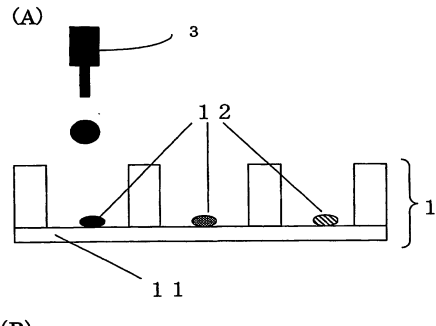
## 【符号の説明】

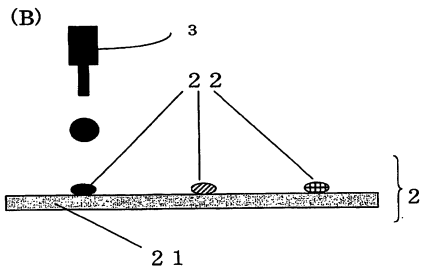
#### [0078]

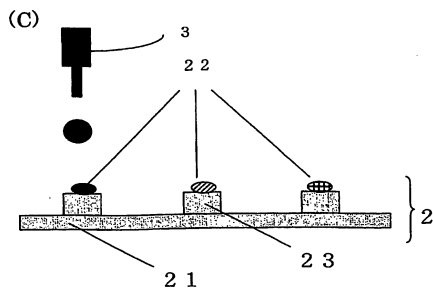
- 細胞培養基板 1
- 生物活性物質移送シート 2
- 吐出手段 3
- 培養液 4
- 1 1 ベース
- 生物活性物質 1 2
- シート 2 1
- 生物活性物質 2 2
- 凸部 2.3

【書類名】図面

【図1】

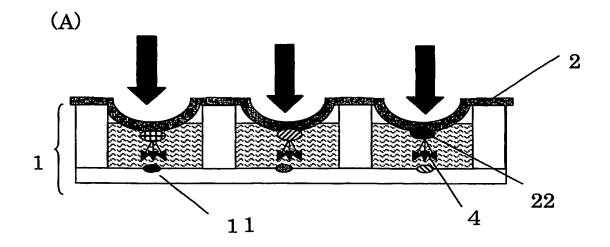


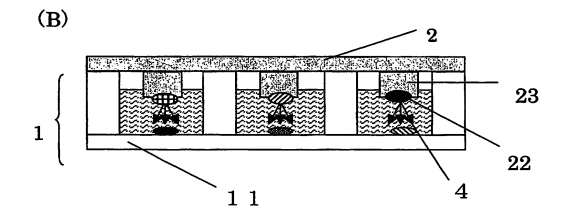




出証特2005-3003417









【要約】

【課題】 簡便な工程で固定化状態および溶解状態の複数の生物活性物質の効果を同時に みることができる細胞培養用キット、その製造方法、およびそれを用いたスクリーニング 法を提供すること。

【解決手段】 複数の生物活性物質の組み合わせかつ/または密度が異なる生物活性物質の固定化領域からなる細胞培養用基板および、複数の生物活性物質の組み合わせかつ/または密度が異なる領域からなる生物活性物質を遊離可能な生物活性物質移送シートを用いて細胞培養用キットを構成する。

【選択図】 図2

特願2003-418535

出願人履歴情報

識別番号

[000001007]

1. 変更年月日

1990年 8月30日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

氏 名 キヤノン株式会社

# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019289

International filing date: 16 December 2004 (16.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-418535

Filing date: 16 December 2003 (16.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 10 February 2005 (10.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

